PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-131180

(43) Date of publication of application: 28.05.1996

(51)Int.Cl.

C12P 17/18
A61K 31/40
A61K 35/70
C12P 17/10
// C07D209/70
C07D491/08
(C12P 17/18
C12R 1:645)
C12R 1:645

(21)Application number : 06-278182

(71)Applicant : MEIJI SEIKA KAISHA LTD

MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

11.11.1994 (72)Inventor: SAKASHITA MITSUAKI

TAKAGI MASAYUKI HARIMAYA KENZOU OKADA TADAAKI CHIBA NORIKO

KANDA MINA MIKAWA TAKASHI

(54) PRODUCTION OF CYTOCHALASIN AND ANTICOCCIDIAL AGENT CONTAINING THE SAME

(57)Abstract:

PURPOSE: To industrially and advantageously obtain cytochalasin useful as a preventing and therapeutic agent for coccidial protozoans by culturing a mold belonging to the genus Ramichloridium in a nutrient culture medium.

CONSTITUTION: A mold belonging to the genus Ramichloridium, e.g. Ramichloridium Schulzeri var. schulzeri D2951 strain (FERM P-14620) is cultured in a nutrient culture medium to collect the cytochalasin from the resultant cultured product.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開平8-131180

(43)公開日 平成8年(1996)5月28日

最終頁に続く

(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	FΙ							技術表示	箇月
C 1 2 P 17/18	С	7432-4B									
A 6 1 K 31/40											
35/70	AFH	7431-4C									
C 1 2 P 17/10		7432-4B									
# C 0 7 D 209/70		8217-4C									
		審査請求	未請求	請求項	の数2	OL	(全	7	頁)	最終頁に	売く
(21)出願番号	特膜平6-278182		(71)	出職人	00000	6091					_
					明治	漢株式	会社				
(22)出顧日	平成6年(1994)11月	111日			東京都	8中央区	京橋:	2 丁	目4:	番16号	
			(71) {	人類出	00000	5968					
					三菱化	学株式	会社				
			i		東京都	8千代田	区丸の	から	二丁	目5番2号	
			(72) 5	発明者	坂下	满明					
					神奈川	県横浜	市港は	tΒ	師岡	町760番地	明
					治製剤	(株式会	社業品	赭	合研	究所内	
			(72) 5	発明者	高木	誠之					
					神奈川	県横浜	市港は	区	師岡	可760番地	明

(54) 【発明の名称】 サイトカラシンの製造法及びそれらを含有する抗コクシジウム剤

(57)【要約】 (修正有)

【構成】 ラミクロリジウム属に属するカビによる既知 抗生物質、サイトカラシンの製造法の提供。 【構成】 ラミクロリジウム風に風するカビを培養し、 培養物からサイトカラシンを得るサイトカラシンの製造 法及びそれらを含有するコクシジウム原虫の予防治療

剎。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ラミクロリジウム属に属するカビを栄養 培地中で培養し、その培養物からサイトカラシンを採取 することを特徴とするサイトカラシンの製造法。

【請求項2】 サイトカラシンの少なくとも1種以上を 有効成分として含有する抗コクシジウム剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はラミクロリジウム属に属 するカビによる既知抗生物質、サイトカラシンの製造法 及びその用途に関するものである。さらに詳しくは、ラ ミクロリジウム属に属するカビを培養し、培養物からサ イトカラシンを得ることを特徴とするサイトカラシンの 製造法及びそれらを含有するコクシジウム原虫の予防治 療剤に関するものである。

[00002]

【従来の技術】抗コクシジウム作用を有する化合物は多 数知られており、本物質の如く微生物の生産物で抗コク シジウム活性を有する抗生物質には、モネンシン、サリ ノマイシン等がある。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】前記のとおり多数の抗 コクシジウム剤が知られているが、豚・牛・羊・山羊等 の家畜や独等の家倉及び犬・猫等のペットにおいて、コ クシジウム症は現在も流行しており、かつ経済的に深刻 な問題である。すなわち、コクシジウム原虫の感染によ って、威染動物は貧血症、栄養不良、虚弱、体重の減 少、胃・腸管壁及び他の組織・器官の損傷を引き起こ し、飼料効率の低下、生産性低下の原因のひとつとなっ て経済的損失が大きい。また、コクシジウム原虫は薬剤 に対する耐性を発現させ、薬剤の効力を低下させる場合 が多い。したがって、新規な抗コクシジウム剤を提供す ることは常に求められている課題である。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明はこれらの課題を 解決するために、サイトカラシンの製造法及びそれらを 含有する抗コクシジウム剤を提供するものである。サイ トカラシンは、D. C. Aldridge等 (J. Chem. Soc., Chem. Com mun., 1967, 1667; 1969, 923; 1973, 551) によって、ヘルミ ントスポリウム・デマテイオイデウム (Helminthospori um dematioideum)、ザイゴスポリウム (Zygosporiu m) 属等のカビの培養液から得られた物質であり、それ らの主な物質は下記の化学構造式で示される。 [0005]

【化1】

Cytochalasin A Cytochalasin B

 $R^1R^2 = 0$ $R^1 = H, R^2 = OH$

Cytochalasin C



Cytochalasin D



Cytochalasin E



Cytochalasin F

Cytochnlasin G

Cytochalasin H

【0006】本物質はポトリテイス(Botrytis)属、ベニシリウム (Penicillium)属等に対する抗菌作用、ポリオウイルスに対する抗力な抗力な作用、抗腫瘍作用及び抗炎症作用等を有することが知られている。

【0007】未発明者らは抗コクシジウム活性物質のスクリーニングを行い、ラミクロリジウム風の培養液に強い活性物質の存在を確認し、本物質を単離し、兼付トカラシンであることを明らかにした。さらに、種々のサイトカラシンについて試験したところこれらが抗コクシジウム活性を有することを見し、本発明を完成させた。【0008】前述したサイトカラシンは、公知の方法、即ちへルミントスポリウム、「ディブネイブウム、(Homichosporium) 黒に黒するカン等の培養液から得ることも可能であるが、本発明者らほフミクロリジウム (Ramicholoridium) 黒に黒するカンの経療液中にもサイカラシンが産生されることを見出した。かかるカビとしては、ラミクロリジウム(Ramichloridium) 黒に黒するカビの精液体にもサイカラシンが産生されることを見出した。かかるカビとしては、ラミクロリジウム(Ramichloridium) 黒に黒し、その時常を対している。

【0009】(1)形態学的性状

コロニーの生育注三浦培地 (LCA) 上、2 7℃、3 週 同の培養で中程度、コロニーの形状は、場分気生歯糸が 発達し、締毛乳となる。は比り無色、のちに黄褐色を呈 する。基底構糸は分枝し、多数の隔壁を有する。中6、 3 μ mに至る、無色~淡色を呈する。厚腹胞子は形成さ れない、気に菌糸の発達は中程度、菌糸は分枝し多数の 隔壁を有する。中4、4 μ mに至る。少生子柄は基底前 糸あるいは安理菌糸より単生的に生じる。通常分枝しな い、直立または上方部で時々得曲する。長さ、4 7~2 0 3 μ m、中2・8~4、1 μ m、多数の分歯状突起を形 成、シンポジンルに長く伸びる。分生子柄下方路は褐 色、先端部は無色~淡褐色、隔壁を有する。分生子はシンボジオ型分生糸形成様式を示す、小歯上に単生、大き さ6.6~9.4×2.8~3.8µm、倒卵形~しずく 形、基節は裁断状、無色、平滑。

【0010】(2)各権密地上における培養上の性状 の ボテト・デキストロース薬天培地(PDA)上、2 7℃、3圏間の培養、コロニーの生育は旺盛、コロニー 形状はビロード状、はじめ来灰色、のおに肺い資素色を 生する。厚硬融子は形成されず。気生菌糸は豊富に形成 される、巾4、7 μmに達する、淡褐色を呈する、PD A上、3 週間の培養で、分生子の形成は観察されなかっ た

②麦芽寒天培地 (MA) 上、2 7℃、3週間の培養、コ ロニーの生育は中程度、コロニー形状はビロード状、 比め素灰色のちに黄素色を呈する。基底菌素は4分枝し、 多数の隔壁を有する、巾5、3 μmに至る、接格色を呈 する、駒ヶ蘭糸内に赤褐色の色素を含有する。MA上、 3週間の培養で分生子の形成は観察されなかった。 【0011】(3) 生理学的性状

生育温度 (PDA上、7日間培養) ; 15~30℃ 至適温度; 20~27℃ (37℃での生育は認められ

生育pH(三浦培地、7日間培養);3~8 至適pH;4~6

【0012】(4)分類学的考察

本菌株(D2951)は、①シンポジオ型分生子形成様 式を示す②分生子柄は無分枝、多数の小歯状突起を形成 子、シンポジアルに長く伸びる、分生子離脱後、多数の 分生子分離痕を生ずる③分生子は1細胞、という特徴を 有することから不完全菌亜門-不完全糸状菌網のシンポ ジオ型分生子形成群のラミクロリジウム属(Ramichlori dium) に帰属する。同属は近縁属であるリノクラデエラ 属 (Rhinocladiella) から主に分生子柄形成構造の特徴 によって区別されている。Rhinocladiella属は分生子形 成構造が分枝し、先端部で複雑に分化する特徴を有す る。さらに出芽型細胞あるいはExophialaステージの多 形性のアナモルフが共存する特徴を有する。G.S.De Hoo g (1977) ORhinocladiella and allied genera, (Studies in Mycology No.15;1~140 ページ) によれば、R amichloridium異には、13種3変種が知られている。 これらの分類群は主として分生子柄、分生子の形態学的 特徴によって区別されている。G.S.De Hoog (1977) のR amichloridium属の種の検索表 (60~61ページ) に従っ て、本菌株 (D2951) の種のレベルの検索を行った ところ、ラミクロリジウム・シュルツェリー・バル・シ ュルツェリー (Ramic<u>hloridium schulzeri</u> var. <u>schulze</u> ri) の特徴と合致した。R. schulzeri の変種として、他 にvar. triticとvar. flexuosum が知られているが、本生 産菌は分生子形態の特徴から、これら二変種から明確に 区別できた。よって本生産菌は、Ramichloridium schul

zeri var. schulzeri (D2951) と同定した。

【0013】次に、本発明におけるサイトカラシン製造 法につき説明する。例えばラミクロリジウム (Ramichlo ridium) 属に属するサイトカラシン生産菌を、通常の微 生物が利用しうる栄養物を含有する培地で培養する。栄 養顔としては、従来菌類の培養に利用されている公知の ものが使用できる。例えば、栄養額としては、米、グル コース、水飴、デキストリン、澱粉、糖寒、動・植物油 等を使用しうる。また、窒素源としては、大豆粉、小麦 胚芽、コーンスティープリカー、綿実粕、肉エキス、ペ プトン、酵母エキス、硫酸アンモニウム、硝酸ナトリウ ム、尿素等を使用しうる。その他必要に応じ、ナトリウ ム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、コバルト、 塩素、リン酸、硫酸及びその他のイオンを生成すること のできる無機塩類を添加することも有効である。また、 菌の生育を助け、サイトカラシンの生産を促進するよう な有機物及び無機物を適宜添加することもできる。

【0014】 培養法としては、好気的条件での培養法、 特に固体部養法や領部培養法が適している。 培養に適 当な復度は、15~35 Cであるが、より好ましくは20~3 の C付近て培養する。サイトカラシンの生産は均地や特 発条件により異なるが、固体培養、投シ/培養、タンク 培養のいずれにおいても通常2~14日間でその蓄積が最 高に違する。培養中のサイトカラシンの蓄積量が最高に なった時に培養を停止し、培養液から目的物質を単離精 数する。

10015] 本発明方法によって得られるサイトカラシンは、サイトカラシン生産額の培養物から、その性状を 利用した適常の分離手段、例えば、溶剤相出と、残者又は分配カラムシロマト法、ゲル構造法、透析法、比較法 等を単処で又は適宜組み合わせて抽出精製することがで きる。例えば、サイトカラシンは、培養額件からは、 アセトシー水、メタノールー本等で抽出される。この抽 出液に含まれるアセトン、あるいはメタノールを倒去し た水層を、高酸エチルで抽出し、濃縮物をシリカゲルク ロマトグラフィーにて展開することにより、サイトカラ シンは精製できる。

【0016】サイトカラシンを抗コクンジのA刺として 適用しようとする動物は豚、牛・山羊・羊・鶏・アヒル ・七面鳥・アズラ・犬・鎌拳の家高、家康、ペット等を 挙げることができる。また、これらの動物のコクシジウ ム原虫としては、豚・牛・山羊・羊・鶏を始めとする家 禽類のEiseria属、豚・犬・端のIsospora属、糖のToxop Isassa属、その他、種々のコクシジウム原虫が知られて いる。

【0017】サイトカラシンはコクシジウム症の治療及 び予防に用いることができる。治療のための投与方法 は、経口的または非経口的な方法かる。経口的に投与 する場合は、液状の製剤を胃力テーテル等の器具を用い で強動的に投与する方法、通常の飼料または飲料水に混

合して投与する方法、あるいは、通常の経口投与に適し た刹型、例えば錠剤、カブセル剤、ペレット剤、巨丸 剤、粉剤あるいは軟カプセル剤等で投与する方法があ る。非経口的に投与する場合は、ピーナッツ油、大豆油 等の非水溶性処方、グリセロール、ポリエチレングリコ ール等の水溶性処方を注射などにより皮下、筋肉内、静 脈内、腹腔内等に投与する。また、予防のための投与方 法は通常用いられている飼料に混合し経口的に投与する のが一般的な方法である。投与法としては散剤、粒剤、 懸濁剤等の形で使用できる。希釈剤としては飼料または 飼料の一部になり得るものが望ましく、例えば大麦粉、 小麦粉、裸麦粉、トウモロコシ粉、大豆粉、大豆油か す、菜種油かす、モミガラ、米ぬか、米ぬか油かす、カ ンショ粉、豆腐かす、各種澱粉、繊維素、乳糖、しょ 糖、プドウ糖、果糖、酵母、廃酵母、菌体残渣、魚紛及 び発酵残留物が好ましい。また、一般に知られている飼 料添加物、例えば各種ピタミン類、ミネラル類、防腐 剤、酵素製剤、蛋白質、炭水化物、アミノ酸類、解熱 剤、鎮痛剤及び殺菌剤等と配合併用してもよい。投与期 間は予防の場合特に制限はないが、通常肉用鶏では約2 カ月、豚では5カ月で充分であることが多い。サイトカ ラシンの投与量は対象動物及びコクシジウム原虫の種類 あるいは投与方法により異なる。例えば、鶏のコクシジ ウム症を予防するためにサイトカラシンAを飼料に混合 して経口的に投与する場合は飼料中80mm以上を連続的 に投与するのが望ましい。

[0018]

【実施例】以下に本発明の実施例を示すが、サイトカラ シンの性状に基づきその製造法を種々考案することがで きる。従って本発明は実施例に限定されるものではな く、実施例の整飾手段は効論、サイトカラシンの性状に 基づいて公知の手段を施してサイトカラシンを生産、濃 縮、抽出、精製する方法をサベて包括する。

【0019】実施例1

水節 2.0%、大豆砂 1.0%、大豆剤 0.15
%、物土が 0.15%、綿実粕 0.5%、FeSO
4.7H20 0.0005%、Nicl2。6H20 0.00005
%、GCC12。6H20 0.00005%及び GaC02 0.00001
%を含有する技趣 (p H6.0)を40ml すつ2 0
0ml 三角フラスコ 2 0本に分往し、12 1でで2 0分間オートクレーブ減菌した。これに本菌株を1 白金耳す つ粘菌し、2 1 0回転にて動味を1 白金耳す つ粘菌し、2 1 0回転にて動味を1 白金耳す つ粘菌し、2 1 0回転にている

した。別に米60gと水道水20mlを500ml三角 フラスコ100本に分注し、121℃で20分間、オートクレーブ滅菌した。この主発酵培地に前配種培養液を 4mlずつ接種し、27℃において14日間静麗培養した。

【0020】実施例2

培養終了後、得られた菌体を含む固形物に、50%アセ トン水9リットルを加え、1時間撹拌後菌体を濾過して 抽出液を得た。菌体抽出液は減圧下でアセトンを留去し て (200ml) の濃縮液を得た。この濃縮液のpHを 9に調製してから酢酸エチル (400ml) で2回抽出 を行い酢酸エチル層を回収し、さらに脱水し、酢酸エチ ル層を濃縮すると油状物質 (2.93g) が得られた。 この油状物質をシリカゲルカラム (ワコーゲルC-300) 200mlの上部にのせ、ヘキサン500ml及びクロ ロホルム1000mlさらにクロロホルムーメタノール の混合溶媒 (100:1) 1000mlで展開するクロ マトグラフィーを行い、15mlずつ分画した。このう ち、フラクションNo. 13~No. 40から活性画分Aとし て (189mg) と活件両分BとしてフラクションNo. 49~No.68 (1.792g) を得た。さらに活性画 分A189mgをアセトン0.5mlに溶解後少量のへ キサンを加えて室温において静置したところ、82mg の無色針状結晶が得られた。一方、活性画分B1.79 2 gをアセトン 5 m 1 に溶解後 1 m 1 のヘキサンを徐々 に加えて室温において静置したところ、877mgの無 色針状結晶が得られた。活性両分A及びBから得られた 結晶は各種機器データからそれぞれサイトカラシンA及 びBに一致した。

【0021】実施例3

in vitro於軟における、鶏コクシジウム原虫、アイメリ ア・芥ネラ (Eineriatenella) に対するサイトカラシン の抗コクシジウム効果を観視した実施例を示す。 サイ トカラシンA・B・C・D・E・H及びJの7種類のサ イトカラシンをそれぞれメタノールで溶解し希釈した溶 液にアイメリア・テネラのオーシストを直接連載し、オ ーシスト内のスポロシスト、さらにはスポロシスト内の スポロゾイトを阻害するかどうかを顕微数下で観察し た。サイトカラシンを加えないでメタノールを希釈した ものを無役を実際とした。その結果を表1に示した。 【0022】

表 1 in vitroにおけるサイトカラシンの抗コクシジウム効果

添加濃度(ppm)	42	21	10.4	8.3	5. 2	2.6	1.3
サイトカラシンA	+	+	+	+	+	+	_
サイトカラシンB	+	+	+	+	_	-	_
サイトカラシンC	+	_	-	-	_	_	_
サイトカラシンD	+	+	+	+	+	+	_
サイトカラシンE	+	+	+	-	_	_	
サイトカラシンH	+	+	+	+	+	+	+

+:抗コクシジウム活性あり -:抗コクシジウム活性なし

【0023】すなわち、無数与対照は全く抗コクシジウム活性を示さなかったのに対し、7種のサイトカラシン A.B.C.D.E.H及び10級少有が動産はそれぞれ2.6。8.3、42、2.6。10.4、1.3及び21 pperであった。一方、対照薬として用いたサリフマイシンの最少有効譲度は125 pperであった。すなわち、サイトカランンの投与によりin vitroにおいて強い抗コクシジウム活性が得られた。

【0024】実施例4

サイトカラシンを混合した飼料を鶏に経口投与して鶏コ クシジウム症の予防効果を観察した実施例を示す。試験 群は1群につき2羽を用い、サイトカラシンAの飼料派 加濃度80 ppm群及び240 ppm群、サイトカラシンBの400 ppm群、500 ppm群及び600 ppm群の5群をサイトカラシ ン投与群とした。サイトカラシンは、鉱形別として米込か曲かすを用いて10%製剤を調製し、それぞれの添加濃度となるように知一に混合した。対照薬群はサリアマイシンの50 ppm階及U75 ppm間とし、対照群は水路染無投り年齢を発染性を対策とした。破別1 目前よりが重なったの成熟オーシストを各別約50,000個を経口感染させた。就製剤中はた形容値とし、感染後7 目目に解してコクシジウム胚による盲腸所変値を判定し、2到の平均値を置出した。また、試験開始時と終了時の終節の体重を衝走し、未成変無投与群(10%)に対する相対増体率を算出し、未成整無投与群(10%)に対する相対増体率を算出し、未成整無投与群(100%)に対する相対増体率を算出し、未成整無投与群(100%)に対する相対増体率を算出し、その結果を表2に示した。

表 2 サイトカラシン投与による鶏コクシジウム症の予防効果

試験群	盲腸病変值 (平均)	相対増体率(%)
未感染無投与群	0	100
感 染無投与群	+ 4	5 8
サリノマイシン 50ppm群	+ 2	8 5
サリノマイシン 75ppm群	0	9 2
サイトカラシンA 80ppm群	0	9 1
サイトカラシンA 240ppm群	0	6 8
サイトカラシンB 400ppm群	+ 2	7 4
サイトカラシンB 500ppm群	0	5 5
サイトカラシンB 600ppm群	0	3 0
and the second second second	a standard a	

盲腸病変値 0:病変なし

+1~+4:軽度~重度

10026] すなわち、盲脳病変値は投与した薬物の抗コクシジウム効果をそのまま表現する指数とみなされているので、まずその盲脳病変値を見ると、未感染無投等は抗療医はなく、感染無投券はは病変はなく、感染無投券はは対し、サイトカラシントは80 ppmの及び40 ppmで発変なしであった。これに対し、サイトカラシンBは400 ppmでも2、500 ppm及び500 ppmで消変なしであった。すなわち、サイトカラシンBは400 ppmでナス・500 ppm及び500 ppmで消変なしであった。すなわち、サイトカラシンBは400 ppmにサリマイシンの実態度50 ppmと同等もしくはそれ以上の予防効果を得られた。
[0027] 次に、体重変化を見ると、相対増体率はサリイマイシンは50 ppm及び50 ppmでそれぞれ86%と29%

であった。これに対し、サイトカラシンAは80 ppm及び 240ppmでそれぞれ91%と68%。サイトカラシンBは400 ppm、500 ppm及び6600 ppmでそれぞれ74%、55%及び30%であった。サイトカラシン1は濃度が高くなるを増体率が低くなる傾向にあったが、サイトカラシンのは注分なる板向にあったが、サイトカラシンの増体率と比べ著差はなかった。したがって、サイトカラシンAは80 ppm以上、サイトカラシンBは400 ppm以上で第コクシジウム症に対し、明らかな字的効果が認められた。 [0028]

【発明の効果】本発明によりサイトカラシンを工業的に 有利に製造することができ、得られたサイトカラシンは 抗コクシジウム剤としての有用性が期待される。

フロントページの続き

(72) 発明者 三川 隆 神奈川県横浜市青葉区鴫志田町1000番地 三菱化学株式会社横浜総合研究所内